#### 特 許 協 力 条 約

1.3 APR 2005

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

REC'D	1.4	OCT	2004	•	•
WIPC	)		PCT		

 $\cdot$  PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 1512	今後の手続きについては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP03/13258	国際出願日 (日.月.年) 16.10.2003 優先日 (日.月.年) 16.10.2002
国際特許分類(IPC) Int	Cl' C12Q1/60, C12Q1/26, C12Q1/32, C12Q1/44, G01N 33/92
出願人(氏名又は名称) 1836 - 末口	メデックス株式会社
1. この報告書は、PCT35条に基づ 法施行規則第57条 (PCT36条)	さこの国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。 D規定に従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表紙	を含めて全部で4 ページからなる。
3. この報告には次の附属物件も添付さ a 附属書類は全部で	
	遊とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた盯正を含む明細書、請求の範 P C T 規則70. 16及び実施細則第607号参照)
第 I 欄 4. 及び補充欄に示 国際予備審査機関が認定し	したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの た <u>差</u> 替え用紙
b 電子媒体は全部で 配列表に関する補充欄に示す プルを含む。(実施細則第8	(電子媒体の種類、数を示す)。 ように、コンピュータ読み取り可能な形式による配列表又は配列表に関連するテー 0 2 号参照)
4.この国際予備審査報告は、次の内容	を含む。 ・
第IV欄 発明の単一性の 第V欄 PCT35条 けるための文	E又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成 O欠如 2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付 大及び説明
□ 第VI欄 ある種の引用 □ 第VII欄 国際出願の不 □ 第VII欄 国際出願に対	
国際予備審査の請求審を受理した日 14.05.200	国際予備審査報告を作成した日 1 4.09.2004
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JF	特許庁審査官(権限のある職員) 4 B 8 9 3 1
郵便番号100-8915	1 — ha -ttth124a

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

### 特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP03/13258

第Ⅰ欄 報告の基礎	
1. この国際予備審査報告は、下記に示す場合を除くほか、国際出願の官語を基	礎とした。
<ul> <li>□ この報告は、 簡による翻訳文を基礎とした。</li> <li>それは、次の目的で提出された翻訳文の言語である。</li> <li>□ PCT規則12.3及び23.1(b)にいう国際調査</li> <li>□ PCT規則12.4にいう国際公開</li> <li>□ PCT規則55.2又は55.3にいう国際予備審査</li> </ul>	
2. この報告は下記の出願書類を基礎とした。(法第6条(PCT14条)の規 た差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない	定に基づく命令に応答するために提出され    ・。)
	·
明細書       ページ、出願時に提出されたも         第       ページ*、         第       ページ*、	の _ 付けで国際予備審査機関が受理したもの _ 付けで国際予備審査機関が受理したもの
請求の範囲       項、 出願時に提出されたも         第       項*、 PCT19条の規定に         第       項*、         第       項*、         第       項*、	5の - 基づき補正されたもの - 付けで国際予備審査機関が受理したもの - 付けで国際予備審査機関が受理したもの
図面 第 ページ/図、出願時に提出された。 第 ページ/図*、 第 ページ/図*、	5の 付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの
■ 配列表又は関連するテーブル 配列表に関する補充欄を参照すること。	
3. 補正により、下記の書類が削除された。	
明細書       第         請求の範囲       第         図面       第         配列表(具体的に記載すること)          配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること)	ページ 項 ページ/図 
4. □ この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつ以下に えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとし	示した補正が出願時における開示の範囲を超 て作成した。 (PCT規則70.2(c))
財納審       第         請求の範囲       第         図面       第         配列表(具体的に記載すること)          配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること)	ページ 項 ページ/図
* 4. に該当する場合、その用紙に "superseded" と記入されることがある。	

### 特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP03/13258

第V欄 新規性、進歩性又は産業 それを裏付ける文献及び間		ての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、	
1. 見解			•
新規性(N)	請求の範囲	$\begin{array}{c} 1-5, \ 9-11, \ 18-20, \ 22-37 \\ \hline & 6-8, \ 12-17, \ 21 \end{array}$	有 無
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	$\begin{array}{c} 1-5, \ 2\ 2-2\ 6 \\ 6-2\ 1, \ 2\ 7-3\ 7 \end{array}$	有 無
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-37	· · · 有

#### 2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1 : JP 09-285298 A (IATRON LAB. INC.) 1997. 11. 04 文献 2 : WO 97/40376 A1 (IATRON LAB. INC.) 1997. 10. 30 文献 3 : WO 95/24502 A1 (KYOWA MEDEX CO. LTD.) 1995. 09. 14 文献 4 : WO 00/52480 A1 (INT. REAGENTS CORP.) 2000. 09. 08

文献 5 : TP 08-116996 A (TOYOBO KK) 1996.05.14

1. 請求の範囲6-8, 12-17、21に係る発明は、国際調査で引用された文献1に記載の発明により新規性・進歩性を有しない。

文献1 (特に請求項1-6、段落番号【0017】、【0020】、【0022】参照)には、 非イオン性界面活性剤、ポリアニオン(特にデキストラン硫酸が好ましい)、アルブ ミン、コレステロールエステル加水分解酵素、コレステロール酸化酵素及び過酸化 水素測定用試薬を含有する高密度リポ蛋白(HDL)中のコレステロール測定用試薬 (キット)、補酵素を検出するには公知の組成物を用いることができること、該試薬 は第一試薬、第二試薬からなり、第一試薬にはポリアニオンを含有し、第二試薬に はコレステロール酸化酵素又はコレステロール脱水素酵素を含有するものが記載さ れている。

したがって、請求の範囲 6-8, 12-17、21 に係る発明は、文献 1 記載の発明と実質的に同一と認める。

2. 請求の範囲 9-11、18-20、27-37に係る発明は、国際調査で引用された文献 1、2に記載の発明により進歩性を有しない。

文献 2 (特に請求項 1, 6及び発明の詳細な説明中の背景技術参照)には、高密度リポ蛋白(HDL)中のコレステロールの特異的測定用試薬(キット)として、胆汁酸又はその塩、アルブミン、非イオン性界面活性剤、コレステロールエステル加水分解酵素、コレステロール酸化酵素及び過酸化水素測定用試薬を含有する試薬(キット)、胆汁酸としてはタウロコール酸、グリココール酸等の陰イオン性胆汁酸

### 補充燜

いずれかの欄の大きさが足りない場合

第 V 欄の続き

誘導体を用いることができること、文献2の第5、6頁には総コレステロール測定の ための酵素法においては、胆汁酸塩と共に非イオン系界面活性剤の存在がコレステロ ールエステラーゼの活性 発現に重要であること、胆汁酸塩については該酵素の活性 発現に関与することが記載されている。

そうすると、文献1記載のHDL中のコレステロール測定用試薬(キット)には コレステロールエステラーゼが含まれその反応系を利用したものであることから、 該酵素の活性発現を良くする目的で、文献2記載の事項を適用し、文献1記載の HDL中のコレステロール測定用試薬(キット)に胆汁酸塩を加えることは、当業者 が容易に想到し得たことと認める。

3. 請求の範囲 1-5、22-26 に記載された発明は、国際調査報告に記載された上記文献 1-5 の何れにも記載されておらず、新規性及び進歩性を有する。

# PATENT COOPERATION TREAT

Translation



## **PCT**

## INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY (Chapter II of the Patent Cooperation Treaty)

(PCT Article 36 and Rule 70)

A 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11			
Applicant's or agent's file reference 1512	FOR FURTHER	ACTION	See Form PCT/IPEA/416
International application No.		late (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
PCT/JP2003/013258	16 October 20	03 (16.10.2003)	16 October 2002 (16.10.2002)
International Patent Classification (IPC) or no C12Q 1/60, 1/26, 1/32, 1/44, G0	ational classification a 1N 33/92	and IPC	
Applicant	KYOWA MEI	DEX CO., LTD.	
This report is the international prelin Authority under Article 35 and trans	ninary examination re mitted to the applican	port, established by this taccording to Article 36	International Preliminary Examining
This REPORT consists of a total of     This report is also accompanied by A			heet.
· · ·	_		
a (sent to the applicant and	to the International B	ureau) a total of	sheets, as follows:
sheets of the descr and/or sheets conta Administrative Ins	aining rectifications a	drawings which have be uthorized by this Autho	een amended and are the basis of this report rity (see Rule 70.16 and Section 607 of the
sheets which super beyond the disclos Supplemental Box	sure in the internation	ut which this Authority al application as filed, a	considers contain an amendment that goes as indicated in item 4 of Box No. I and the
readable form only, as inc	, conta	uning a sequence listing	be and number of electronic carrier(s)) g and/or tables related thereto, in computer Sequence Listing (see Section 802 of the
Administrative Instruction     This report contains indications relations.	s).		
Box No. I Basis of the rep	_		
Box No. II Priority			
Box No. III Non-establishm	nent of opinion with re	gard to novelty, inventi	ve step and industrial applicability
Box No. IV Lack of unity of		• • •	
Box No. V Reasoned stater		(2) with regard to novel	ty, inventive step or industrial applicability;
Šox No. VI Certain docume		such statement	
	in the international ap	nlication	
	tions on the internation		
Date of submission of the demand		Date of completion of	this report
14 May 2004 (14.05.20	04)	14 Sept	tember 2004 (14.09.2004)
Name and mailing address of the IPEA/JP		Authorized officer	
Facsimile No.		Telephone No.	

### INTERNATIONAL PREMAINARY REPORT ON PATENTABILITY

Box No. 1	Basis of the report
1. With re	egard to the language, this report is based on the international application in the language in which it was filed, unless ise indicated under this item.
	This report is based on translations from the original language into the following language, which is language of a translation furnished for the purpose of:
]	international search (under Rules 12.3 and 23.1(b))
	publication of the international application (under Rule 12.4)
[	international preliminary examination (under Rules 55.2 and/or 55.3)
and are	egard to the elements of the international application, this report is based on (replacement sheets which have been to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" the international application as originally filed/furnished
, , , , ,	ne description:
	arres
i -	, as originally filed/furnished
1	Teceived by this Authority on
l — `	received by this Authority on
<u> </u>	ages, as originally filed/furnished
_	ages*, as amended (together with any statement) under Article 19
_	Tectived by this Authority on
<u> </u>	received by this Authority on
	e drawings:
=	ages, as originally filed/furnished
•	received by this Authority on
pa	ges* received by this Authority on
as	sequence listing and/or any related table(s) - see Supplemental Box Relating to Sequence Listing.
3 Th	ne amendments have resulted in the cancellation of:
Г	the description, pages
F	
F	the claims, Nos.
F	the drawings, sheets/figs
F	the sequence listing (specify):
L	any table(s) related to sequence listing (specify):
	is report has been established as if (some of) the amendments annexed to this report and listed below had not been de, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box alle 70.2(c)).  the description, pages the claims, Nos the drawings, sheets/figs the sequence listing (specify): any table(s) related to sequence listing (specify):
* If item 4 a	applies, some or all of those sheets may be marked "superseded."

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
----	---

. Statement			
Novelty (N)	Claims	1-5,9-11,18-20,22-37	YES
	Claims	6-8,12-17,21	NO
Inventive step (IS)	Claims	1-5,22-26	YES
	Claims	6-21,27-37	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-37	YES
	Claims		NO

### 2. Citations and explanations

Document 1: JP 09-285298 A (Iatron Lab. Inc.), 4

November 1997

Document 2: WO 97/40376 A1 (Iatron Lab. Inc.), 30

October 1997

Document 3: WO 95/24502 A1 (Kyowa Medex Co., Ltd.), 14

September 1995

Document 4: WO 00/52480 Al (Int. Reagents Corp.), 8

September 2000

Document 5: JP 08-116996 A (Toyobo K.K.), 14 May 1996

1. The invention set forth in claims 6-8, 12-17 and 21 lacks novelty and does not involve an inventive step in the light of document 1 cited in the international search report.

Document 1 (claims 1-6; paragraphs [0017], [0020], [0022]) discloses a reagent (kit) for assaying cholesterol in high density lipoproteins comprising a non-ionic surfactant, a polyanion (in particular, dextran sulfate being preferable), albumin, cholesterol ester hydrolase, and a reagent for assaying cholesterol oxidase and hydrogen peroxide, indicates that known compositions can be used in the detection of coenzymes and indicates that said reagents comprise a first reagent and a second

reagent, wherein the first reagent contains a polyanion and the second reagent contains cholesterol oxidase or cholesterol dehydrogenase.

Therefore, the invention set forth in claims 6-8, 12-17 and 21 is essentially the same as that presented in document 1.

2. The invention set forth in claims 9-11, 18-20 and 27-37 does not involve an inventive step in the light of documents 1 and 2 cited in the international search report.

Document 2 (see in particular, claims 1 and 6 and "Background Art" within the detailed description of the invention) discloses a reagent (kit) for specifically assaying cholesterol in high-density lipoproteins (HDL) that is a reagent comprising bile acid or a salt thereof, albumin, a non-ionic surfactant, cholesterol ester hydrolase, a reagent (kit) for measuring cholesterol oxidase and hydrogen peroxide, and indicates that anionic bile acid such as taurocholic acid and glycocholic acid can be used as the bile acid. Document 2 (pages 5 and 6) also discloses an enzyme method for assaying total cholesterol wherein the presence of both bile acid salt and a non-ionic surfactant is important in the activation and expression of cholesterol esterase and indicates that bile acid salt contributes to the activation and expression of said enzymes.

Such being the case, the reagent (kit) for assaying HDL cholesterol in document 1 contains cholesterol esterase and uses the reaction mechanism thereof. Therefore, it would be easy for a person skilled in the art to conceive of applying the feature disclosed in

document 2 thereby adding bile acid salt to the reagent (kit) for assaying HDL cholesterol disclosed in document 1 with the aim to activation and expression of said enzyme.

3. The invention set forth in claims 1-5 and 22-26 is not disclosed in the above-listed documents 1-5 cited in the international search report. Therefore, this invention is novel and involves an inventive step.